WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro

INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE

INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) (51) Internationale Patentklassifikation 7:

A61K 47/48, 31/57

A1

- (11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 00/21570
- (43) Internationales

Veröffentlichungsdatum:

20. April 2000 (20.04.00)

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP99/07711

- (22) Internationales Anmeldedatum: 13. Oktober 1999 (13.10.99)
- (30) Prioritätsdaten:

198 48 303

14. Oktober 1998 (14.10.98) DE

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): SCHER-ING AKTIENGESELLSCHAFT [DE/DE]; Mullerstrasse 178, D-13342 Berlin (DE).

- (72) Erfinder; und
- (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): HÖFERT, Peter [DE/DE]; Ordensmeisterstrasse 49A, D-12099 Berlin (DE). BACK-ENSFELD, Thomas [DE/DE]; Eddastrasse 39A, D-13127 Berlin (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DK, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

- (54) Title: COMBINATION OF GESTAGENS AND SUGARS
- (54) Bezeichnung: KOMBINATION AUS NORPREGNAN DERIVATEN UND CYCLODEXTRIN
- (57) Abstract

The invention relates to a combination of at least one gestagen and a β -cyclodextrin or an γ -cyclodextrin or the derivatives of said cyclodextrins obtained by etherification or esterification of the free alcohol functions of cyclodextrin, wherein the gestagen is a bridged 4,17-C2-steroid. The gestagen is preferably (21S)-21-hydroxy-21-methyl-14,17-ethano-19-norpregna-4,9,15-triene-3,20-dion). The cyclodextrin is preferably β -cyclodextrin. Said combination is used as medicament in the treatment of climacteric complaints and fertility control.

(57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft eine Kombination aus mindestens einem Gestagen und einem β -Cyclodextrin oder γ -Cyclodextrin oder Derivaten dieser Cyclodextrine, die durch Veretherung oder Veresterung freier alkoholischer Funktionen der Cyclodextrine erhalten werden, wobei dass Gestagen ein 14,17-C2-überbrücktes Steroid ist. Bevorzugt ist das Gestagen (21S)-21-Hydroxy-21-methyl-14,17-ethano-19-norpregna-4,9,15-triene-3,20-dion). Bevorzugt ist ein β -Cyclodextrin. Die Kombination wird als Arzneimittel zur Behandlung von klimakterischen Beschwerden und zur Fertilitätskontrolle eingesetzt.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	Sl	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	1E	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	15	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	υz	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
Cï	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	zw	Zimbabwe
CM	Kamerun	•••	Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumānien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	u	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

KOMBINATION AUS NORPREGNAN DERIVATEN UND CYCLODEXTRIN

Die Erfindung betrifft eine Kombination aus mindestens einem Gestagen und einem Zucker. Der Zucker stabilisiert das Gestagen dahingehend, daß die Acyloinumlagerung in der Seitenkette an den Atomen C_{20} und C_{21} sowie oxidative Zersetzung verhindert wird. Weiterhin umfaßt die Erfindung auch die Verwendung der Kombination als Arzneimittel und Verfahren zur Herstellung von Kombinationen.

Stand der Technik

10

Aus der WO 96 / 02277 (Anmeldetag: 10. Juli 1996) sind Komplexe aus steroidalen Sexualhormonen und Cyclodextrin bekannt. Allein der Komplex aus 17α -Ethinylestradiol und α -Cyclodextrin wird konkret beschrieben.

- In der Publikation WO 96/20209 mit Anmeldetag vom 4. Juli 1996 werden allgemein Gestagene beschrieben. Dabei wird insbesondere auch ein (21S)-21-Hydroxy-21-methyl-14,17-ethano-19-norpregna-4,9,15-triene-3,20-dion erwähnt. Gestagene werden zur Behandlung von klimakterischen Beschwerden eingesetzt. Auch läßt sich die Fertilität mit diesen Gestagenen kontrollieren.
- Gestagene mit einer α -Hydroxyketonstruktur in der Seitenkette unterliegen bei Lagerung einer Acyloinumlagerung. Dabei treten sterische Varianten auf. Diese Umlagerung wird durch viele pharmazeutische Hilfsstoffe (z.B. Lactose, Magnesiumstearat) beschleunigt.

Darüber hinaus treten Oxidationsreaktionen in verschiedenen Molekülpositionen auf.

.25

30

Aufgabe und Lösung

Es stellt sich somit die Aufgabe, Gestagene, insbesondere (21S)-21-Hydroxy-21-methyl-14,17-ethano-19-norpregna-4,9,15-triene-3,20-dion gegen Zersetzung durch Acyloinumlagerung oder Oxidation zu schützen, ohne die pharmakologische Verträglichkeit und pharmazeutische Bearbeitung negativ zu beeinträchtigen.

Die Aufgabe wird gelöst durch eine Kombination aus mindestens einem Gestagen und einem ß – Cyclodextrin oder γ - Cyclodextrin, oder Derivaten dieser Cyclodextrine, die

durch Veretherung oder Veresterung freier alkoholischer Funktionen der Cyclodextrine erhalten werden,

wobei die Gestagene 14,17-C₂ - überbrückte Steroide sind, die zur Gruppe der Formel I zählen:

5

10 worin

R³ für ein Sauerstoffatom, die Hydroxyiminogruppe oder zwei Wasserstoffatome,

 R^6 für ein Wasserstoff-, Fluor-, Chlor- oder Bromatom oder für einen α- oder β-ständigen C_1 - C_4 -Alkylrest, wobei dann R^6 ' und R^7 Wasserstoffatome darstellen, oder aber

für ein Wasserstoff-, Fluor-, Chlor- oder Bromatom oder für einen C_1 - C_4 -Alkylrest, wobei dann R^6 und R^7 eine gemeinsame zusätzliche Bindung darstellen,

 R^7 für einen α - oder β -ständigen C_1 - C_4 -Alkylrest, wobei dann R^6 und R^6 ' Wasserstoffatome darstellen, oder aber

 20 R6 und R7 gemeinsam für eine $^{\alpha}$ - oder $^{\beta}$ -ständige Methylengruppe und R6 für ein Wasserstoffatom oder

R6 und R6' gemeinsam für eine Ethylen- oder Methylengruppe und R7 für ein Wasserstoffatom,

 ${\sf R}^9$ und ${\sf R}^{10}$ jeweils für ein Wasserstoffatom oder eine gemeinsame Bindung,

R¹¹ und R¹² jeweils für ein Wasserstoffatom oder eine gemeinsame Bindung,

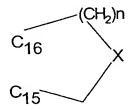
R13 für eine Methyl- oder Ethylgruppe,

R15 für ein Wasserstoffatom oder einen C1-C3-Alkylrest,

 R^{16} und R^{16} unabhängig voneinander für ein Wasserstoffatom, einen C_1 - C_3 -Alkylrest oder einen C_2 - C_4 -Alkenylrest oder gemeinsam für eine C_1 - C_3 -Alkylidengruppe

R¹⁵ und R¹⁶ für eine gemeinsame Bindung sowie R¹⁶ für ein Wasserstoffatom oder einen C₁-C₃-Alkylrest oder

R15 und R16 gemeinsam für einen Ring der Teilformel



15

20

5

worin n = 1 und 2 und X eine Methylengruppe oder ein Sauerstoffatom bedeuten sowie R16' für ein Wasserstoffatom,

R171 für ein Wasserstoffatom oder einen C1-C3-Alkylrest,

R¹⁷² für ein Wasserstoffatom, einen C₁-C₃-Alkylrest oder einen C₂-C₄-Alkenylrest

R^{171'} und R^{172'} jeweils für ein Wasserstoffatom oder für eine gemeinsame Bindung,

R21 für ein Wasserstoffatom oder einen C₁-C₃-Alkylrest,

R21' für ein Wasserstoffatom, einen C₁-C₃-Alkylrest oder eine Hydroxygruppe stehen.

Die Schlangenlinien Λ VVV\\ in den allgemeinen Formeln der vorliegenden Erfindung bedeuten, daß der betreffende Substituent sich in der α - oder β -Position an dem entsprechenden Kohlenstoffatom befinden kann.

Bei den vorstehend als mögliche Substituenten genannten C_1 - C_3 -Alkylgruppen kann es sich um eine Methyl-, Ethyl-, n-Propyl- oder i-Propyl- und bei den C_1 - C_4 -Alkylgruppen zusätzlich um eine n-Butyl-, i-Butyl- oder tert.-Butylgruppe handeln. Eine Methyl- oder Ethylgruppe ist in allen Fällen bevorzugt.

Im Falle des C₂-C₄-Alkenylrestes für R¹⁶, R¹⁶ und/oder R¹⁷² handelt es sich um einen Vinyl-, Allyl- oder But-3-enylrest; der Vinylrest ist bevorzugt.

Spezielle Gestagene:

Bevorzugt gemäß vorliegender Erfindung sind Kombinationen aus mindestens einem Gestagen und einem ß – Cyclodextrin oder γ - Cyclodextrin, oder Derivaten dieser Cyclodextrine, die durch Veretherung oder Veresterung freier alkoholischer Funktionen der Cyclodextrine erhalten werden,

wobei die Gestagene zur Gruppe der Formel I zählen:

15 in der

20

25

30

R³ für ein Sauerstoffatom oder zwei Wasserstoffatome, und/oder

 R^6 für ein Wasserstoffatom oder für einen α - oder β -ständigen C_1 - C_4 -Alkylrest,

wenn R^{6} ' und R^{7} Wasserstoffatome darstellen, oder aber

R6' für ein Wasserstoff-, Chlor- oder Bromatom oder für einen C₁-C₄-Alkylrest,

wenn R^6 ' und R^7 eine gemeinsame zusätzliche Bindung darstellen und/oder

 R^{16} und R^{16} jeweils für ein Wasserstoffatom, jeweils für eine Methylgruppe oder der eine dieser beiden Substituenten für eine C_1 - C_4 -Alkyl- oder eine Vinylgruppe und der andere dieser beiden Substituenten für ein Wasserstoffatom stehen, oder

beide gemeinsam eine C1-C3-Alkenylgruppe bilden und/oder

 ${\sf R}^{171}$ und ${\sf R}^{172}$ unabhängig voneinander für ein Wasserstoffatom oder eine Methylgruppe

und/oder

R^{171'} und R^{172'} jeweils für ein Wasserstoffatom oder eine gemeinsame Bindung und/oder

 R^{21} für ein Wasserstoffatom oder einen C_1 - C_3 -Alkylrest sowie R^{21} für ein Wasserstoffatom oder eine Hydroxygruppe stehen,

sowie die anderen Substituenten alle die in Formel (I) angegebenen Bedeutungen haben können.

Mehr bevorzugt sind Kombinationen aus mindestens einem Gestagen und einem & – Cyclodextrin oder γ - Cyclodextrin, oder Derivaten dieser Cyclodextrine, die durch Veretherung oder Veresterung freier alkoholischer Funktionen der Cyclodextrine erhalten werden,

wobei das Gestagen zur Gruppe der folgenden Substanzen zählen:

- 14,17-Ethano-19-norpregna-4,9-dien-3,20-dion;
- 14,17-Ethano-19-norpregna-4,6-dien-3,20-dion;
- 14,17-Ethano-19-norpregna-4,15-dien-3,20-dion
- 15 14,17-Ethano-19-norpregna-4,6,15-trien-3,20-dion
 - 14,17-Ethano-19-norpregna-4,9,15-trien-3,20-dion
 - 21-Methyl-14,17-ethano-19-norpregn-4-en-3,20-dion;
 - 21-Methyl-14,17-ethano-19-norpregna-4,9-dien-3,20-dion;
 - 21-Methyl-14,17-ethano-19-norpregna-4,6-dien-3,20-dion;
- 20 21-Methyl-14,17-ethano-19-norpregna-4,15-dien-3,20-dion
 - 21-Methyl-14,17-ethano-19-norpregna-4,9,15-trien-3,20-dion
 - 14,17-Etheno-19-norpregn-4-en-3,20-dion;
 - 14,17-Etheno-19-norpregna-4,6-dien-3,20-dion;
 - 14,17-Etheno-19-norpregna-4,9-dien-3,20-dion;
- 25 21-Methyl-14,17-etheno-19-norpregn-4-en-3,20-dion
 - 21-Methyl-14,17-etheno-19-norpregna-4,6-dien-3,20-dion
 - 21-Methyl-14,17-etheno-19-norpregna-4,9-dien-3,20-dion;
 - 21-Methyl-14,17-etheno-19-norpregna-4,9,11-trien-3,20-dion
 - 21-Hydroxy-14,17-etheno-19-norpregn-4-en-3,20-dion
- 30 21-Hydroxy-14,17-etheno-19-norpregna-4,9-dien-3,20-dion
 - 17¹-Methyl-14,17-etheno-19-norpregn-4-en-3,20-dion
 - 17¹-Methyl-14,17-etheno-19-norpregna-4,6-dien-3,20-dion
 - 17²-Methyl-14,17-etheno-19-norpregn-4-en-3,20-dion
 - 17²-Methyl-14,17-etheno-19-norpregna-4,9-dien-3,20-dion
- 15ß, 16α -Dimethyl-14, 17-etheno-19-norpregn-4-en-3, 20-dion

6-Methyl-14,17-ethano-19-norpregna-4,6-dien-3,20-dion; 6-Chlor -14,17-ethano-19-norpregna-4,6-dien-3,20-dion; 6α-Methyl-14,17-ethano-19-norpregn-4-en-3,20-dion; 6,21-Dimethyl-14,17-ethano-19-norpregna-4,6-dien-3,20-dion; 15ß, 16α -Dimethyl-14, 17-ethano-19-norpregn-4-en-3, 20-dion 5 6-Chlor-21-methyl-14,17-ethano-19-norpregna-4,6-dien-3,20-dion; 16α -Methyl-14,17-ethano-19-norpregn-4-en-3,20-dion; 16α-Methyl-14,17-ethano-19-norpregna-4,6-dien-3,20-dion; 16α-Methyl-14,17-ethano-19-norpregna-4,9-dien-3,20-dion; $16\alpha,21$ -Dimethyl-14,17-ethano-19-norpregna-4,9-dien-3,20-dion 10 21-Hydroxy-16α-methyl-14,17-ethano-19-norpregn-4-en-3,20-dion 16α -Ethyl-14,17-ethano-19-norpregn-4-en-3,20-dion; 16α-Ethenyl-14,17-ethano-19-norpregn-4-en-3,20-dion; 16-Methyl-14,17-ethano-19-norpregna-4,15-dien-3,20-dion (17¹R)-17¹-Methyl-14,17-ethano-19-norpregn-4-en-3,20-dion 15 (17¹S)-17¹-Methyl-14,17-ethano-19-norpregn-4-en-3,20-dion (17¹R)-17¹-Methyl-14,17-ethano-19-norpregna-4,9-dien-3,20-dion (17¹S)-17¹-Methyl-14,17-ethano-19-norpregna-4,9-dien-3,20-dion (17²R)-17²-Methyl-14,17-ethano-19-norpregn-4-en-3,20-dion (172R)-172-Methyl-14,17-ethano-19-norpregna-4,6-dien-3,20-dion 20 (17²R)-17²-Methyl-14,17-ethano-19-norpregna-4,9-dien-3,20-dion (17²R)-17²,21-Dimethyl-14,17-ethano-19-norpregna-4,6-dien-3,20-dion (17²R)-17²,21-Dimethyl-14,17-ethano-19-norpregna-4,9-dien-3,20-dion (17²R)-17²,21-Dimethyl-14,17-ethano-19-norpregna-4,9,11-trien-3,20-dion 16-Methylen-14,17-ethano-19-norpregn-4-en-3,20-dion 25 16-Methylen-14,17-ethano-19-norpregna-4,6-dien-3,20-dion 16-Methylen-14,17-ethano-19-norpregna-4,9-dien-3,20-dion 21-Hydroxy-14,17-ethano-19-norpregn-4-en-3,20-dion; 21-Hydroxy-14,17-ethano-19-norpregna-4,6-dien-3,20-dion; 21-Hydroxy-14,17-ethano-19-norpregna-4,9-dien-3,20-dion; 30 21-Hydroxy-14,17-ethano-19-norpregna-4,9,15-trien-3,20-dion (21R)-21-Hydroxy-21-methyl-14,17-ethano-19-norpregn-4-en-3,20-dion; (21S)-21-Hydroxy-21-methyl-14,17-ethano-19-norpregn-4-en-3,20-dion;

(21R)-21-Hydroxy-21-methyl-14,17-ethano-19-norpregna-4,9-dien-3,20-dion;

(21S)-21-Hydroxy-21-methyl-14,17-ethano-19-norpregna-4,9-dien-3,20-dion; (21R)-21-Hydroxy-21-methyl-14,17-ethano-19-norpregna-4,6-dien- 3,20-dion; (21S)-21-Hydroxy-21-methyl-14,17-ethano-19-norpregna-4,6-dien- 3,20-dion; (21R)-21-Hydroxy-21-methyl-14,17-ethano-19-norpregna-4,9,15-trien-3,20-dion (21S)-21-Hydroxy-21-methyl-14,17-ethano-19-norpregna-4,9,15-trien-3,20-dion 14,17-Ethano-18a-homo-19-norpregn-4-en-3,20-dion 14.17-Ethano-18a-homo-19-norpregna-4,6-dien-3,20-dion 14.17-Ethano-18a-homo-19-norpregna-4,9-dien-3,20-dion 14,17-Ethano-18a-homo-19-norpregna-4,15-dien-3,20-dion 21-Methyl-14,17-ethano-18a-homo-19-norpregn-4-en-3,20-dion 10 21-Methyl-14.17-ethano-18a-homo-19-norpregna-4,6-dien-3,20-dion 21-Methyl-14.17-ethano-18a-homo-19-norpregna-4,9-dien-3,20-dion (21R)-21-Hydroxy-21-methyl-14,17-ethano-18a-homo-19-norpregn-4-en-3,20-dion (21S)-21-Hydroxy-21-methyl-14,17-ethano-18a-homo-19-norpregn-4-en-3,20-dion (21R)-21-Hydroxy-21-methyl-14,17-ethano-18a-homo-19-norpregna-4,9-en-3,20-dion 15 (21S)-21-Hydroxy-21-methyl-14,17-ethano-18a-homo-19-norpregna-4,9-en-3,20-dion (21R)-21-Hydroxy-21-methyl-14,17-ethano-18a-homo-19-norpregna-4,6-en-3,20-dion (21S)-21-Hydroxy-21-methyl-14,17-ethano-18a-homo-19-norpregna-4,6-en-3,20-dion

Wirksamkeit der Kombination:

Nach oraler Gabe bildet sich am gastrointestinalen Resorptions - Ort aus dem Komplex aus Gestagen und Zuckerderivat ein Gleichgewicht zwischen dem nicht - dissoziierten Komplex und den Einzelkomponenten. Dabei wird durch Verdrängung des Gestagens aus dem komplexierenden Zuckerderivat der freie Wirkstoff schnell freigesetzt und gelangt zur Resorption. Das Zuckerderivat hingegen wird nicht resorbiert und unverändert über den Darm ausgeschieden. Die pharmakologische Wirkung des Gestagens ist in WO096/20209 beschrieben.

Im Gestagenrezeptor - Bindungstest auf gestagene Wirkung unter Verwendung von Cytosol aus Kaninchenuterushomogenat und von ³H-Progesteron als Bezugssubstanz zeigen das Gestagen eine sehr starke Affinität zum Gestagenrezeptor. Im Schwangerschaftserhaltungstest an der Ratte zeigen die Gestagene der allgemeinen Formel (I) eine sehr hohe gestagene Wirksamkeit.

20

25

25

30

35

Zusätzlich zur sehr hohen gestagene Wirksamkeit im Schwangerschaftserhaltungstest zeigen die Gestagene der allgemeinen Formel I im Gegensatz zur bereits bekannten Verbindung 14,17-Ethano-19-norpregn-4-en-3,20-dion aber größtenteils auch nach oraler Gabe eine gute gestagene Wirkung.

- Aufgrund ihrer hohen gestagenen Wirksamkeit können die Gestagene der allgemeinen Formel (I) beispielsweise allein oder in Kombination mit Estrogenen in Präparaten zur Kontrazeption verwendet werden. Aber auch alle anderen heutzutage für Gestagene bekannten Verwendungsmöglichkeiten stehen dem neuen Komplex offen.
- Die Dosierung der erfindungsgemäßen Komplexen in Kontrazeptionspräparaten soll vorzugsweise 0,01 bis 2 mg, berechnet als freies Gestagen pro Tag betragen. Geeignete Dosierungen können routinemäßig bestimmt werden, zum Beispiel durch Bestimmung der Bioäquivalenz gegenüber einem bekannten Gestagen für eine bestimmte Verwendung, beispielsweise eine Menge, die bioäquivalent zu 0,030 bis 0,150 mg Levonorgestrel für die Kontrazeption ist. Diese Eichung gilt auch für die weiteren Angaben der Dosierungen zu den Gestagenen.

Die gestagenen und estrogenen Wirkstoffkomponenten werden in Kontrazeptionspräparaten vorzugsweise zusammen oral appliziert. Die tägliche Dosis wird vorzugsweise einmalig verabfolgt. Neben der oralen ist z.B. auch eine transdermale Verabreichung möglich.

Als Estrogene kommen vorzugsweise synthetische Estrogene wie Ethinylestradiol, $14\alpha,17\alpha$ -Ethano-1,3,5(10)-estratrien-3,17 β -diol (WO 88/01275) oder $14\alpha,17\alpha$ -Ethano-1,3,5(10)-estratrien-3,16 $\alpha,17\beta$ -triol (WO 91/08219) in Betracht. Das Estrogen wird in einer Menge verabfolgt, die der von 0,01 bis 0,05 mg Ethinylestradiol entspricht.

Die neuen Kombination aus mindestens einem Gestagen der Formel I und aus einem ß – Cyclodextrin oder γ - Cyclodextrin, oder Derivaten dieser Cyclodextrine, können auch in Präparaten zur Behandlung gynäkologischer Störungen und zur Substitutionstherapie eingesetzt werden. Wegen ihres günstigen Wirkungsprofils sind die erfindungsgemäßen Kombinationen besonders gut geeignet zur Behandlung prämenstrueller Beschwerden, wie Kopfschmerzen, depressive Verstimmung, Wasserretention und Mastodynie. Die Tagesdosis bei der Behandlung prämenstrueller Beschwerden liegt bei etwa 1 bis 20 mg, berechnet als freies Gestagen.

15

25

Schließlich können die neuen Kombinationen auch als gestagene Komponente in den neuerdings bekannt gewordenen Zusammensetzungen für die weibliche Fertilitätskontrolle, die sich durch die zusätzliche Verwendung eines kompetitiven Progesteronantagonisten auszeichnen, zum Einsatz kommen (H.B. Croxatto und A.M. Salvatierra in Female Contraception and Male Fertility Regulation, ed. by Runnebaum, Rabe & Kiesel - Vol. 2, Advances in Gynecological and Obstetric Research Series, Parthenon Publishing Group - 1991, Seite 245).

Die Dosierung liegt im bereits angegebenen Bereich, die Formulierung kann wie bei konventionellen OC-Präparaten erfolgen. Die Applikation des zusätzlichen, kompetitiven Progesteronantagonisten kann dabei auch sequentiell vorgenommen werden.

Die Formulierung der pharmazeutischen Präparate auf Basis der neuen Kombinationen erfolgt in an sich bekannter Weise, indem man den Wirkstoff, gegebenenfalls in Kombination mit einem Estrogen, mit den in der Galenik gebräuchlichen Trägersubstanzen, Verdünnungsmitteln, gegebenenfalls Geschmackskorrigentien usw., verarbeitet und in die gewünschte Applikationsform überführt.

Für die bevorzugte orale Applikation kommen insbesondere Tabletten, Dragees, Kapseln, Pillen, Suspensionen oder Lösungen in Frage.

Für die transdermaleApplikation sind insbesondere Matrix- oder Membranpflaster geeignet.

Die Kombinationen mit Verbindungen der allgemeinen Formel (I) können auch kontinuierlich durch ein intrauterines Freisetzungssystem (IUD) appliziert werden; die Freisetzungsrate der aktiven Verbindung(en) wird dabei so gewählt, daß die täglich freigesetzte Dosis innerhalb der bereits angegebenen Dosierungsbereiche liegt.

Die Herstellung der Gestagene ist in der WO 96/20209 (Publikationsdatum 4. Juli 1996) ausführlich beschrieben.

Bevorzugt ist eine Kombination mit dem Gestagen (21S)-21-Hydroxy-21-methyl-14,17-ethano-19-norpregna-4,9,15-triene-3,20-dion.

Cyclodextrine:

ß – Cyclodextrin, γ - Cyclodextrin und Derivate dieser Cyclodextrine, die durch Veretherung oder Veresterung freier alkoholischer Funktionen der Cyclodextrine

15

20

25

30

erhalten werden, sind beschrieben in J. Pharm. Sci. 74 (1985) S. 987-990 oder Int. J. Pharm. 29 (1986) S. 73-82.

Mehr bevorzugt ist eine Kombination aus einem Gestagen und einem Cyclodextrin, wobei das Cyclodextrin ein ß-Cyclodextrin ist.

Am meisten bevorzugt ist die Kombination aus dem Gestagen (21S)-21-Hydroxy-21-methyl-14,17-ethano-19-norpregna-4,9,15-triene-3,20-dion und dem ß-Cyclodextrin.

10 Vorteile:

Werden Gestagene, insbesondere (21S)-21-Hydroxy-21-methyl-14,17-ethano-19-norpregna-4,9,15-triene-3,20-dion mit Hilfsstoffen wie Lactose, Maisstärke, Mannitol, mikrokistalline Cellulose, Polyvidon, Hydroxypropylmethylcellulose, Dicalciumphosphat und Maltodextrin vermengt, so ist ein beschleunigter Abbau festzustellen. Hierbei handelt es sich um eine Acyloinumlagerung. Dabei entsteht eine Mischung aus zwei Paaren von Diastereomeren mit jeweils getauschten Positionen der Ketogruppe und der Hydroxylgruppe am C₂₀ und C₂₁ Atom. Von den vier möglichen Strukturen entspricht lediglich eine der zuvor genannten Substanz (21S)-21-Hydroxy-21-methyl-14,17-ethano-19-norpregna-4,9,15-triene-3,20-dion.

So verringert sich bei einer Lagerung bei 25 °C (60% rel. Feuchte) über 3 Monate der Gehalt an nicht komplexiertem (21S)-21-Hydroxy-21-methyl-14,17-ethano-19-norpregna-4,9,15-triene-3,20-dion auf unter 90% des Startwertes, wenn die Substanz (i) entweder mit den Hilfsstoffen Lactose, Maisstärke, modifizierte Maisstärke, Polyvidon 25,000 und Magnesiumstearat (ii) oder mit den Hilfsstoffen mit Mannitol, Hydroxypropylmethylcellulose und Magnesiumstearat tablettiert wird. Auch die Formulierungen mit den Hilfsstoffen (iii) direkttablettierbares Mannitol oder (iv) mikrokristalline Cellulose und Magnesiumstearat oder (v) Glyceryltribehenat zeigen einen vergleichbaren Abbau der Substanz (21S)-21-Hydroxy-21-methyl-14,17-ethano-19-norpregna-4,9,15-triene-3,20-dion.

Durch die erfindungsgemäße Kombination (Komplexierung des Gestagens mit β-Cyclodextrin) lassen sich Tabletten erhalten, die trotz Lagerung bei den kritischen Temperaturen einen Wirkstoffgehalt aufweisen, welcher nach 6-monatiger Lagerung bei 40°C, 75% relativer Feuchte im offenen Standglas noch über 90% des Startwertes bleibt.

Weitere Ausführungsformen zu Cyclodextrin n

Vorteilhaft ist eine erfindungsgemäße Kombination, bei der das Cyclodextrin und das Gestagen

- beim $\mathfrak B$ Cyclodextrin in einem Komplex 1 : n (Gestagen : Cyclodextrin, $n \ge 1$) vorliegt , bevorzugt ist ein Verhältnis von 1 : 2 (Gestagen : Cyclodextrin), und beim γ Cyclodextrin ebenfalls in einem Komplex 1 : n ($n \ge 1$) (Gestagen : Cyclodextrin) vorliegt, bevorzugt ist ein Verhältnis von 1 : 2 (Gestagen : Cyclodextrin).
- Neben der Stabilitätserhöhung läßt sich die Stöchiometrie der Komplexbildung ermitteln. Dabei ist offensichtlich, daß die Komplexbildung bei den Komplexen (21S)-21-Hydroxy-21-methyl-14,17-ethano-19-norpregna-4,9,15-triene-3,20-dion und γ Cyclodextrin im Verhältnis 1:1 bis 1:2 (Gestagen: Cyclodextrin) stattfindet. Vorteilhaft ist ein Komplexierungsverhältnis von 1:2 (Gestagen: Cyclodextrin).
- Bei dem Komplex aus (21S)-21-Hydroxy-21-methyl-14,17-ethano-19-norpregna-4,9,15-triene-3,20-dion und ß – Cyclodextrin liegt ein Verhältnis von 1 : 2 (Gestagen : Cyclodextrin) vor.
 - Derartige Komplexe weisen ein zum Teil niedrigeres Löslichkeitsprodukt als das Steroid allein auf. Somit können die Komplexe durch eine Fällungsreaktion (z.B. Copräzipitation) dargestellt werden.

Weitere Ausführungsformen als Arzneimittel

Bevorzugt ist die erfindungsgemäße Kombination als Arzneimittel. Die Wirkung der Substanzen ist zuvor beschrieben (vgl. WO96/20209).

Mehr bevorzugt ist ein Arzneimittel oder ein pharmazeutisches Präparat, enthaltend einen erfindungsgemäße Kombination einschließlich pharmazeutischer Trägerstoffe und Hilfsstoffe.

Noch mehr bevorzugt ist ein Arzneimittel oder pharmazeutisches Präparat enthaltend eine erfindungsgemäße Kombination zur peroralen, oralen, parenteralen, transdermalen, pulmonalen, nasalen, rektalen, vaginalen oder intrauterinen Anwendung.

30

Die Erfindung betrifft weiterhin die Verwendung von erfindungsgemäßen Kombinationen zusammen mit pharmakologischen Hilfs- und Trägerstoffen, die physiologisch verträglich sind, zur Herstellung eines Medikaments zur Behandlung von klimakterischen Beschwerden. Solche Hilfs- und Trägerstoffe sind in Remington's Pharmaceutical Science, 15th ed. Mack Publishing Company, Easton Pennsylvania (1980) beschrieben.

Die erfindungsgemäßen Kombinationen zeigen die Wirkung in den zuvor genannten Test bei Konzentrationen von 0,1 bis 1000 ng/ml des Gestagens.

10

5

Für die therapeutische Wirkung ist die geeignete Dosis unterschiedlich und hängt beispielsweise von der verwendeten Kombinationen mit Gestagenen der allgemeinen Formel I, dem Wirt, der Art der Verabreichung und der Art und der Schwere der zu behandelnden Zustände ab. Im allgemeinen sind jedoch bei Tieren zufriedenstellende Resultate zu erwarten bei täglichen Dosen an Gestagen von 1 bis 3000 μg/kg Tierkörpergewicht. Bei größeren Säugetieren, beispielsweise Menschen, beträgt eine empfohlene tägliche Dosis an Gestagen 0,1 bis 200 mg. Bevorzugt sind Werte von 0,3 bis 60mg pro Tag, mehr bevorzugt 1 bis 20 mg pro Tag und am meisten bevorzugt 2 bis 10 mg pro Tag.

20

25

30

35

15

Die Erfindung liefert weiterhin

- (i) die Verwendung eines der erfindungsgemäßen Kombination zur Herstellung eines Medikaments zur Behandlung von klimakterische Beschwerden;
- (ii) ein Verfahren zur Behandlung von klimakterische Beschwerden, welches Verfahren eine Verabreichung einer Kombinationsmenge gemäß der Erfindung umfaßt, wobei die Menge die Krankheit unterdrückt, und wobei die Kombinationsmenge einem Patienten gegeben wird, der ein solches Medikament benötigt;
 - (iii) eine pharmazeutische Zusammensetzung zur Behandlung von klimakterische Beschwerden, welche Behandlung eine der erfindungsgemäßen Kombinationen und wenigstens einen pharmazeutischen Hilfs- und/oder Trägerstoff umfaßt.

Die Erfindung liefert weiterhin

(i) die Verwendung eines der erfindungsgemäßen Kombination zur Herstellung eines Medikaments zur Behandlung prämenstrueller Beschwerden, wie Kopfschmerzen, depressive Verstimmung, Wasserretention und Mastodynie;

13

- (ii) ein Verfahren zur Behandlung prämenstrueller Beschwerden, wie Kopfschmerzen, depressive Verstimmung, Wasserretention und Mastodynie, welches Verfahren eine Verabreichung einer Kombinationsmenge gemäß der Erfindung umfaßt, wobei die Menge die Krankheit unterdrückt, und wobei die Kombinationsmenge einem Patienten gegeben wird, der ein solches Medikament benötigt;
- (iii) eine pharmazeutische Zusammensetzung zur Behandlung prämenstrueller Beschwerden, wie Kopfschmerzen, depressive Verstimmung, Wasserretention und Mastodynie, welche Behandlung eine der erfindungsgemäßen Kombinationen und wenigstens einen pharmazeutischen Hilfs- und/oder Trägerstoff umfaßt.

Die Tagesdosis bei der Behandlung prämenstrueller Beschwerden liegt bei etwa 1 bis 20 mg, berechnet als freies Gestagen.

Weitere Ausführungsformen als orales Kontrazeptivum

15

20

5

10

Die Erfindung umfaßt eine erfindungsgemäße Kombination für die Fertilitätskontrolle.

Aufgrund ihrer hohen gestagenen Wirksamkeit können die neuen Kombinationen mit Gestagenen der allgemeinen Formel (I) beispielsweise allein oder in Kombination mit Estrogenen in Präparaten zur Kontrazeption verwendet werden. Aber auch alle anderen heutzutage für Gestagene bekannten Verwendungsmöglichkeiten stehen den neuen Verbindungen offen.

Die Dosierung der erfindungsgemäßen Kombination in Kontrazeptionspräparaten soll vorzugsweise 0,01 bis 2 mg pro Tag, berechnet als freies Gestagen betragen.

Die gestagenen und estrogenen Wirkstoffkomponenten werden in Kontrazeptionspräparaten vorzugsweise zusammen oral appliziert. Die tägliche Dosis wird vorzugsweise einmalig verabfolgt.

Als Estrogene kommen vorzugsweise synthetische Estrogene wie Ethinylestradiol, $14\alpha,17\alpha$ -Ethano-1,3,5(10)-estratrien- $3,17\beta$ -diol (WO 88/01275) oder $14\alpha,17\alpha$ -Ethano-1,3,5(10)-estratrien- $3,16\alpha,17\beta$ -triol (WO 91/08219) in Betracht.

14

Das Estrogen wird in einer Menge verabfolgt, die der von 0,01 bis 0,05 mg Ethinylestradiol entspricht.

Schließlich können die neuen Kombinationen auch als gestagene Komponente in den neuerdings bekannt gewordenen Zusammensetzungen für die weibliche Fertilitätskontrolle, die sich durch die zusätzliche Verwendung eines kompetitiven Progesteronantagonisten auszeichnen, zum Einsatz kommen (H.B. Croxatto und A.M. Salvatierra in Female Contraception and Male Fertility Regulation, ed. by Runnebaum, Rabe & Kiesel - Vol. 2, Advances in Gynecological and Obstetric Research Series, Parthenon Publishing Group - 1991, Seite 245).

Die Dosierung liegt im bereits angegebenen Bereich, die Formulierung kann wie bei konventionellen OC-Präparaten erfolgen. Die Applikation des zusätzlichen, kompetitiven Progesteronantagonisten kann dabei auch sequentiell vorgenommen werden.

15

20

25

10

Weitere Ausführungsformen als Stabilisierungsverfahren

Vorteilhaft ist ein Verfahren zur Stabilisierung eines Gestagens nach der Formel I unter Verwendung von einem β – Cyclodextrin oder γ - Cyclodextrin oder Derivaten dieser Cyclodextrine, die durch Veretherung oder Veresterung freier alkoholischer Funktionen der Cyclodextrine erhalten werden. Der bevorzugte Komplex aus Gestagen und Cyclodextrin ist der Komplex aus (21S)-21-Hydroxy-21-methyl-14,17-ethano-19-norpregna-4,9,15-triene-3,20-dion und β – Cyclodextrin.

Bevorzugt ist ein Verfahren zum Komplexieren von einem Gestagen und von einem ß – Cyclodextrin oder γ - Cyclodextrin unter Verreiben als Trockenmischung. Röntgenspektren des Pulvers, welches als Trockenmischung hergestellt wurde, zeigen, daß die Komplexierung partiell bereits vorliegt, jedoch noch nicht vollständig vollzogen worden ist. Diese Komplexierung bereits als Trockenmischung ist überraschend.

30

Mehr bevorzugt ist die Darstellung der Komplexe durch Fällungsreaktion, z.B. Copräzipitation, indem zu einer wässrigen Cyclodextrinlösung eine ethanolische Lösung des Gestagens zugetropft wird. Die durch Fällung hergestellten Komplexe aus Gestagenen und Cyclodextrin können vor der Formulierung zum Arzneimittel durch

15

geeignete Vermahlungstechniken, z.B. die der Luftstrahlvermahlung, auf die gewünschte Partikelgrößenverteilung gebracht werden.

Bevorzugt zur Herstellung der Formulierung ist eine Verkapselung oder Granulierung und anschließende Tablettierung.

Mehr bevorzugt ist ein Verfahren der Direkttablettierung des Komplexes aus einem Gestagen mit $\mathfrak B$ – Cyclodextrin oder γ - Cyclodextrin unter Zugabe von pharmazeutisch verträglichen Hilfsstoffen. Dabei wird auf Granulierungsschritte verzichtet. Ein Granulierungsschritt beinhaltet die Gefahr, daß der Cyclodextrin - Komplex zerstört würde, indem das Steroid aus dem Cyclodextrin - Wirt durch Hilfsstoffmoleküle als Gast verdrängt würde.

Es wurde daher eine Direkttablettierung unter Zugabe der Hilfsstoffe mikrokristalline Cellulose, Lactose, Croscarmellose-Na, hochdisperses Siliciumdioxid und Magnesiumstearat durchgeführt.

15

10

10

15

20

25

Beispiel

Die Komplexe aus (21S)-21-Hydroxy-21-methyl-14,17-ethano-19-norpregna-4,9,15-triene-3,20-dion und aus β - und γ - Cyclodextrin wurden in folgender Weise hergestellt:

19 mmol des Cyclodextrins wurden in 610 ml 45°C warmem Wasser gelöst und innerhalb von 30 min 7,6 mmol ZK 187226, gelöst in 10 ml Ethanol zugetropft. Mit weiteren 5 ml Ethanol wurde nachgespült, auf Raumtemperatur abkühlen lassen, 24h bei RT gerührt, 2h im Eisbad (2 °C) gerührt und der Niederschlag über eine G2-Fritte abgesaugt. Der erhaltene Komplex wurde anschließend noch 2 mal mit je 50 ml Eiswasser und einmal mit eiskaltem Aceton gewaschen. Nach Trocknung im Exsikator über Phosphorpentoxid wurde der Komplex durch Karl-Fischer-Wasserbestimmung, HPLC, DSC und Röntgenpulverdiffraktometrie charakterisiert.

Die Tatsache, daß selbst nach der vergleichend durchgeführten bloßen Verreibung eine deutliche Veränderung sowohl im Rötgenpulverspektrum als auch in der DSC beobachtet wird, deutet darauf hin, daß eine partielle, aber nicht vollständige Komplexierung bereits bei der Verreibung von (21S)-21-Hydroxy-21-methyl-14,17-ethano-19-norpregna-4,9,15-triene-3,20-dion mit β - oder γ - Cyclodextrin stattfindet.

Aus den hergestellten Cyclodextrinkomplexen von (21S)-21-Hydroxy-21-methyl-14,17-ethano-19-norpregna-4,9,15-triene-3,20-dion wurden nun nach Vermahlung der Komplexe Tabletten hergestellt. Für die Tablettierung ist von Bedeutung, daß sie als Direkttablettierung durchgeführt wird, ohne einen Granulierschritt. Ein solcher Granulierprozess würde nämlich die Gefahr beinhalten, daß die Cyclodextrinkomplexe zerstört werden, indem (21S)-21-Hydroxy-21-methyl-14,17-ethano-19-norpregna-4,9,15-triene-3,20-dion aus dem Cyclodextrin Wirt durch Hilfsstoffmoleküle als Gast verdrängt würde.

Es wurde daher eine Direkttablettierung unter Zugabe der Hilfsstoffe mikrokristalline Cellulose, Lactose, Croscarmellose-Na, hochdisperses Siliciumdioxid und Magnesiumstearat durchgeführt.

Die hergestellten Tabletten sowie eine aus nicht komplexiertem Wirkstoff hergestellte Formulierung und die Komplexe aus (21S)-21-Hydroxy-21-methyl-14,17-ethano-19-norpregna-4,9,15-triene-3,20-dion und β- und γ-Cyclodextrin wurden zur Stabilitätsprüfung eingelagert und der Gehalt an (21S)-21-Hydroxy-21-methyl-14,17-ethano-19-norpregna-4,9,15-triene-3,20-dion (bei den Tabletten bezogen auf den

Sollgehalt von 0,1mg Wirkstoff pro Tablette, bei den Komplexen als Massenprozent) nach 1,5 und 3-monatiger Lagerung bestimmt. Die Ergebnisse sind in den Tabellen 1 bis 5 dargestellt.

Die aus den β - Cyclodextrin- und γ - Cyclodextrin - Clathraten zeigen im Vergleich zu den mit unkomplexiertem Wirkstoff hergestellten Tabletten eine deutlich verbesserte Stabilität. Das β - Cyclodextrin - Clathrat zeigt die beste Stabilisierung, ist in guter Qualität herstellbar und auch ökonomisch gegenüber γ - Cyclodextrin zu bevorzugen. Aufgrund der Ergebnisse der 3 Monats-Auslagerung ergibt sich für die mit dem Komplex aus (21S)-21-Hydroxy-21-methyl-14,17-ethano-19-norpregna-4,9,15-triene-3,20-dion und β -Cyclodextrin hergestellten Tabletten eine für eine Marktformulierung ausreichende Stabilität.

Tabelle 1: ß - Cyclodextrin - Clathrat Tabletten

15

5

Monate	-18°C	+25°C	+25°C,	+40°C	+40°C,	+60°C	+60°C,
			60% r.F.		75% r.F.		75% r.F.
0	97.0%	-	-	-	-	-	-
	(1.0%)				•		
1.5	97.4%	97.0%	96.7%	95.5%	93.5%	92.9%	89.7%
	(0.8%)	(0.6%)	(0.7%)	(1.8%)	(0.9%)	(0.7%)	(0.8%)
3	97.0%	97.1%	96.6%	95.2%	91.8%	92.6%	89.0%
	(0.8%)	(1.0%)	(0.7%)	(0.5%)	(1.0%)	(1.2%)	(1.7%)

Tabelle 2: γ-CD-Clathrat Tabletten

Monate	-18°C	+25°C	+25°C,	+40°C	+40°C,	+60°C	+60°C,
			60% r.F.		75% r.F.		75% r.F.
0	93.0%	-	-	-	-	-	-
	(8.3%)						
1.5	97.9%	99.4%	98.8%	98.5%	95.1%	90.0%	85.1%
	(2.6%)	(2.5%)	(2.7%)	(3.6%)	(7.3%)	(4.7%)	(5.1%)
3	99.8%	96.5%	99.9%	97.9%	88.7%	77.1%	79.1%
	(4.2%)	(3.9%)	(5.7%)	(3.4%)	(3.0%)	(4.7%)	(1.6%)

Tabelle 3: (21S)-21-Hydroxy-21-methyl-14,17-ethano-19-norpregna-4,9,15-triene-3,20-dion Tabletten

Monate	-18°C	+25°C	+25°C,	+40°C	+40°C,	+60°C	+60°C,
			60% r.F.		75% r.F.		75% r.F.
0	100.1%	-	-	-	-	-	-
	(0.8%)						
1.5	nicht	90.6%	80.3%	26.6%	27.9%	0.3%	0.1%
	untersucht	(0.5%)	(0.3%)	(0.8%)	(1.1%)	(1.7%)	(14.3%)
3	101.2%	80.1%	63.9%	8.5%	14.1%	0.3%	0.1%
	(0.5%)	(0.6%)	(1.0%)	(5.2%)	(4.1%)	(68.0%)	(65.6%)

Tabelle 4: (21S)-21-Hydroxy-21-methyl-14,17-ethano-19-norpregna-4,9,15-triene-3,20-dion - β-Cyclodextrin-Komplex Gehalt in %

Monate	-18°C	+25°C	+25°C,	+40°C	+40°C,	+60°C	+60°C,
			60% r.F.		75% r.F.		75% r.F.
0	12.5%	-	•	-	-	-	•
	(0.3%)			·			
1.5	12.5%	nicht	12.5%	nicht	12.4%	nicht	12.3%
	(0.7%)	untersucht	(0.4%)	untersucht	(0.9%)	untersucht	(0.8%)
3	12.5%	nicht	12.5%	nicht	12.6%	nicht	12.3%
	(0.5%)	untersucht	(0.3%)	untersucht	(0.3%)	untersucht	(0.5%)

Tabelle 5: (21S)-21-Hydroxy-21-methyl-14,17-ethano-19-norpregna-4,9,15-triene-3,20-dion - γ -Cyclodextrin-Komplex Gehalt in %

10

Monate	18°C	+25°C	+25°C, 60% r.F.	+40°C	+40°C, 75% r.F.	+60°C	+60°C, 75% r.F.
0	13.6% (2.8%)	. <u>-</u>	-	-	+	-	-
1.5	13.8%	nicht	13.7%	nicht	13.3%	nicht	12.0%
	(1.2%)	untersucht	(0.8%)	untersucht	(0.5%)	untersucht	(1.3%)
3	13.9%	nicht	13.5%	nicht	13.0%	nicht	10.0%
	(2.5%)	untersucht	(1.3%)	untersucht	(0.5%)	untersucht	(1.1%)

r.F. = relative Luftfeuchte, eingestellt in der Klimakammer

Pat ntansprüche

- Kombination aus mindestens einem Gestagen und einem ß Cyclodextrin oder
 γ Cyclodextrin oder Derivaten dieser Cyclodextrine, die durch Veretherung oder
 Veresterung freier alkoholischer Funktionen der Cyclodextrine erhalten werden,
 wobei das Gestagen ein 14,17-C₂ überbrücktes Steroid ist.
 - 2. Kombination nach Anspruch 1, wobei die Gestagene zur Gruppe der Formel I zählen:

15 worin

10

R³ für ein Sauerstoffatom, die Hydroxyiminogruppe oder zwei Wasserstoffatome,

für ein Wasserstoff-, Fluor-, Chlor- oder Bromatom oder für einen α - oder β-ständigen C₁-C₄-Alkylrest, wobei dann R^{6'} und R⁷ Wasserstoffatome darstellen, oder aber

 $R^{6'}$ für ein Wasserstoff-, Fluor-, Chlor- oder Bromatom oder für einen C_1 - C_4 -Alkylrest, wobei dann $R^{6'}$ und R^7 eine gemeinsame zusätzliche Bindung darstellen,

 R^7 für einen α - oder β -ständigen C_1 - C_4 -Alkylrest, wobei dann R^6 und R^6 Wasserstoffatome darstellen, oder aber

 R^6 und R^7 gemeinsam für eine α - oder β -ständige Methylengruppe und R^6 ' für ein Wasserstoffatom oder

 R^6 und R^6 gemeinsam für eine Ethylen- oder Methylengruppe und R^7 für ein Wasserstoffatom,

10 R⁹ und R¹⁰ jeweils für ein Wasserstoffatom oder eine gemeinsame Bindung,

R¹¹ und R¹² jeweils für ein Wasserstoffatom oder eine gemeinsame Bindung,

R¹³ für eine Methyl- oder Ethylgruppe,

R¹⁵ für ein Wasserstoffatom oder einen C₁-C₃-Alkylrest,

 R^{16} und R^{16} unabhängig voneinander für ein Wasserstoffatom, einen C_1 - C_3 -Alkylrest

oder einen C₂-C₄-Alkenylrest oder gemeinsam für eine C₁-C₃-Alkylidengruppe

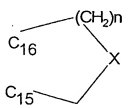
R¹⁵ und R¹⁶ für eine gemeinsame Bindung sowie R¹⁶ für ein Wasserstoffatom oder einen C₁-C₃-Alkylrest oder

 ${\sf R}^{15}$ und ${\sf R}^{16}$ gemeinsam für einen Ring der Teilformel

20

15

5



worin n = 1 und 2 und X eine Methylengruppe oder ein Sauerstoffatom bedeuten sowie R^{16} für ein Wasserstoffatom,

25 R¹⁷¹ für ein Wasserstoffatom oder einen C₁-C₃-Alkylrest,

 R^{172} für ein Wasserstoffatom, einen $\mathsf{C}_1\text{-}\mathsf{C}_3\text{-}\mathsf{Alkylrest}$ oder einen $\mathsf{C}_2\text{-}\mathsf{C}_4\text{-}\mathsf{Alkenylrest}$

R^{171'} und R^{172'} jeweils für ein Wasserstoffatom oder für eine gemeinsame Bindung,

R21 für ein Wasserstoffatom oder einen C₁-C₃-Alkylrest,

PCT/EP99/07711

R²¹' für ein Wasserstoffatom, einen C₁-C₃-Alkylrest oder eine Hydroxygruppe stehen.

- 3. Kombination nach Anspruch 2, wobei das Gestagen ein (21S)-21-Hydroxy-21methyl-14,17-ethano-19-norpregna-4,9,15-triene-3,20-dion ist.
 - 4. Kombination nach einem der vorherigen Ansprüche, wobei das Cyclodextrin ein ß-Cyclodextrin ist.
- Kombination nach einem der vorherigen Ansprüche, wobei das Cyclodextrin und das Gestagen

beim $\mbox{\ensuremath{\mathbb{G}}}$ – Cyclodextrin in einem Komplex 1 : n (Gestagen : Cyclodextrin, n \geq 1) vorliegt, und

beim γ - Cyclodextrin in einem Komplex 1 : n (n \geq 1) (Gestagen : Cyclodextrin) vorliegt.

- 6. Kombination nach einem der vorherigen Ansprüche als Arzneimittel.
- Kombination nach Anspruch 6 als stabile orale Formulierung.

20

WO 00/21570

- 8. Kombination nach Anspruch 6 oder 7 zur Herstellung eines Arzneimittels zur Behandlung von klimakterischen Beschwerden.
- 9. Kombination nach einem der vorherigen Ansprüche 1 bis 5 für die 25 Fertilitätskontrolle.
 - 10. Arzneimittel oder pharmazeutisches Präparat enthaltend eine Kombination nach einem der vorherigen Ansprüche mit pharmazeutisch verträglichen Hilfsstoffen und Trägerstoffen.
 - 11. Arzneimittel oder pharmazeutisches Präparat enthaltend eine Kombination nach einem der vorherigen Ansprüche zur peroralen, oralen, parenteralen, transdermalen, pulmonalen, nasalen, rektalen, vaginalen oder intrauterinen Anwendung.

30

- 12. Verwendung einer Kombination nach einem der vorherigen Ansprüche 1 bis 9 zur Herstellung eines Medikaments zur Behandlung prämenstrueller Beschwerden, wie Kopfschmerzen, depressive Verstimmung, Wasserretention und Mastodynie.
- 5 13. Verfahren zur Fertilitätskontrolle unter Verabreichung einer Kombination nach einem der Ansprüche 1 bis 9.
 - 14. Verfahren zur Stabilisierung eines Gestägens nach der Formel I gemäß Anspruch 2 unter Verwendung von einem ß Cyclodextrin oder γ Cyclodextrin oder Derivaten dieser Cyclodextrine, die durch Veretherung oder Veresterung freier alkoholischer Funktionen der Cyclodextrine erhalten werden.
 - 15. Verfahren zum Komplexieren von einem Gestagen nach einem der Ansprüche 1 und 2 und von einem ß Cyclodextrin oder γ Cyclodextrin unter Verreiben als Trockenmischung oder durch Fällungsreaktion, vorzugsweise Copräzipitation.
 - 16. Verfahren der Direkttablettierung von einem Gestagenkomplex nach einem der Ansprüche 1 und 2 mit einem β Cyclodextrin oder γ Cyclodextrin unter Zugabe von pharmazeutisch verträglichen Hilfsstoffen.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inten anal Application No PCT/FP 99/07711

INEXCOR	PCT/EP 99/07711
CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER A61K31/57	·
C 7 A61K4//46 N61K61/5	
cording to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC	
FIELDS SEARCHED inimum documentation searched (classification system tollowed by classification symbols) PC 7 A61K	
	ess included in the fields searched
ocumentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents	ale liberal
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where	practical, search terms used)
Electronic data base consulted during the international search (Marie Consulted during the	
*	
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	Relevant to daim No.
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE THE STATE AND THE STATE OF THE RELEVANT PASSAGE Category Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passage Category Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passage Category Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passage Category Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passage Category Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passage Category Citation of document, with indication, where appropriate is a second control of the category Category Citation of document, with indication category Categ	
y WO 96 20209 A (SCHERING AG)	1–16
1 4 1010 1096 (1990-07-047	
cited in the application page 90, line 6; claim 10	
page 90, Title 0, DALTER ADRIANIS	1-16
Y EP 0 349 091 A (HERMENS WALTER ADRIANUS HE JOSEPH ; MERKUS FRANCISCUS WILHELMUS HE	
(NL) 3 January 1990 (1990 of 05)	
abstract claims 1-3	
A EP 0 477 107 A (BESINS ISCOVESCO SA)	1-16
A EP 0 4/7 107 A (BESTRS 1555 25 March 1992 (1992-03-25)	
abstract	
-/	
[v]	Patent family members are listed in annex.
X Further documents are listed in the continuation of box C. X	
or Special categories of the second of	r document published after the international filing date priority date and not in conflict with the application but ed to understand the principle or theory underlying the
"A" document defining the general state of the	vention
"E" earlier document but published on a second claim(s) of in	woive an inventive step when the document is taken alone
which is cited to establish as on (as specified)	cument of particular relevance; the claimed invention annot be considered to involve an inventive step when the annot be considered with one or more other such docu- ocument is combined with one or more other such docu-
"O" document reterring to an oral disclosure, use, exhibition or	nents, such combination being obtioned
"P" document published prior to the international raining date 55. "&" do later than the priority date claimed	ocument member of the same patent family Date of mailing of the international search report
Date of the actual completion of the international search	
	28/03/2000
1 21 March 2000	
the ISA	Authorized officer
21 March 2000 Name and mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,	Authorized officer Gonzalez Ramon, N

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter. Just Application No PCT/EP 99/07711

		PCI/EP 99	9/0//11
	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.
X	US 4 383 992 A (LIPARI JOHN M) 17 May 1983 (1983-05-17) abstract column 4, line 58 -column 5, line 5; claims 1,2	*	1-16
Υ	WO 96 02277 A (SCHERING AG ;TACK JOHANNES (DE); BACKENSFELD THOMAS (DE)) 1 February 1996 (1996-02-01) page 2; claim 1		1-16
Α	WO 90 01320 A (AMERICAN MAIZE PROD CO) 22 February 1990 (1990-02-22) claims 1,2; example 8		1-16
	-		
	-		·
	*		
	,		

1

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

Inter onal Application No PCT/EP 99/07711

Patent document cited in search report		Publication date		tent family ember(s)	Publication date
WO 9620209		04-07-1996	DE	4447401 A	04-07-1996
WO JOEOEOS	•		AU	692346 B	04-06-1998
			AU	4433896 A	19-07-1996
			BG	101554 A	30-09-1998
			CA	2208605 A	04-07-1996
			CN	1171115 A	21-01-1998
			CZ	9701954 A	18-03-1998
			EP	0799238 A	08-10-1997
			FI	972624 A	18-06-1997
•			JР	10511379 T	04-11-1998
			ĽT	97106 A,B	27-10-1997
			ĹΫ	11954 A	20-01-1998
			ĹΫ	11954 B	20-06-1998
			NO	972927 A	22-08-1997
			NZ	298770 A	28-10-1999
			PL	320799 A	27-10-1997
			SI	9520137 A	28-02-1998
			SK	78897 A	10-12-1997
		• •		5973172 A	26-10-1999
		•	US	5827842 A	27-10-1998
			US	9510923 A	04-07-1996
			ZA 	3210352 K	
EP 0349091	Α	03-01-1990	NL	8801670 A	01-02-1990
2. 00.200			US	5089482 A	18-02-1992
EP 0477107	Α	25-03-1992	 FR	2667070 A	27-03-1992
E! 04//10/	,,	20 00 2002	AT	161732 T	15-01-1998
			DE	69128584 D	12-02-1998
			DE	69128584 T	30-07-1998
			WO	9204917 A	02-04-1992
US 4383992	A	17-05-1983	NON	-	
UO 0602277		01-02-1996	DE	4426709 A	25-01-1996
WO 9602277	71	01 02 1550	CA	2194979 A	01-02-1996
			EP	0771217 A	07-05-1997
			JP	10502912 T	17-03-1998
			US	5798338 A	25-08-1998
		22-02-1990	EP	0381747 A	16-08-1990
WO 9001320	Α	22-02-1330	HU	51287 A,B	28-04-1990
	•		JP	1922814 C	07-04-1995
			JP	2167228 A	27-06-1990
			JP	6043314 B	08-06-1994
				5376641 A	27-12-1994
			US US	5229370 A	20-07-1993
				3//33/U M	LU U/ L//

Form PCT/ISA/210 (patent lamily annex) (July 1992)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inter onales Aktenzeichen PCT/EP 99/07711

A. KLASSI IPK 7	FIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES A61K47/48 A61K31/57	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
] •	NOTICE / NOTICE / OF		
Nach der in	ternationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klas	sifikation und der IPK	:
	RCHIERTE GEBIETE	The state of the s	
Recherchier IPK 7	nter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbo A61K	le)	
1	ACIA		
Recherchier	de aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, so	weit diese unter die recherchierten Gebiete	fallen
Während de	or internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (N	ame der Datenbank und evti. verwendete S	Suchbegriffe)
C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe	e der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Υ	WO 96 20209 A (SCHERING AG)		1-16
'	4. Juli 1996 (1996-07-04)		1-10
	in der Anmeldung erwähnt Seite 90, Zeile 6; Anspruch 10		
	Serice 90, Zerre 0, Alisprach 10		
Υ	EP 0 349 091 A (HERMENS WALTER AD	RIANUS	1-16
	JOSEPH ;MERKUS FRANCISCUS WILHELM (NL) 3. Januar 1990 (1990-01-03)	IUS HE	
	Zusammenfassung		
	Ansprüche 1-3		
A	EP 0 477 107 A (BESINS ISCOVESCO	SA)	1-16
	25. März 1992 (1992-03-25) Zusammenfassung		
		,	
ļ	·	-/	
[7] W-1			
entn	lere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu iehmen	Siehe Anhang Patentfamilie	
"A" Veröffe	ntlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert,	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur	worden ist und mit der
"E" älteres	nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen	Erfindung zugrundeliegenden Prinzips	
"L" Veröffe	idedatum veröffentlicht worden ist ntlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- ven zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer	"X" Veröffentlichung von besonderer Bedeu kann allein aufgrund dieser Veröffentlic	hung nicht als neu oder auf
ander	en im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden der die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie	erlinderischer Tätigkeit beruhend betra "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeu kann nicht als auf erlinderischer Tätigk	tung; die beanspruchte Erfindung
	entlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung,	werden, wenn die Veröffentlichung mit Veröffentlichungen dieser Kategorie in	einer oder mehreren anderen Verbindung gebracht wird und
"P" Veröffe	Jenutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht inllichung, die vor dem intemationalen Anmeldedatum, aber nach jeanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	diese Verbindung für einen Fachmann *&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben	naheliegend ist
	Abschlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des internationalen Red	cherchenberichts
2	1. März 2000	28/03/2000	
Name und	Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2	Bevollmächtigter Bediensteter	
	NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,	Consoles Domes M	
	Fax: (+31-70) 340-3016	Gonzalez Ramon, N	

Formblatt PCT/ISA/210 (Blatt 2) (Juli 1992)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inter. onales Aktenzeichen PCT/EP 99/07711

		PCI/EP 99/	0//11
C.(Fortsetz	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	don Toile	Betr. Anspruch Nr.
Kategorie®	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommen	dett Lene	Dell, Alaptoniii.
X	US 4 383 992 A (LIPARI JOHN M) 17. Mai 1983 (1983-05-17) Zusammenfassung Spalte 4, Zeile 58 -Spalte 5, Zeile 5; Ansprüche 1,2		1-16
Υ	WO 96 02277 A (SCHERING AG ;TACK JOHANNES (DE); BACKENSFELD THOMAS (DE)) 1. Februar 1996 (1996-02-01) Seite 2; Anspruch 1	,	1-16
A .	WO 90 01320 A (AMERICAN MAIZE PROD CO) 22. Februar 1990 (1990-02-22) Ansprüche 1,2; Beispiel 8		1-16
			·
		·	
			ja.

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Intern. nales Aktenzeichen
PCT/EP 99/07711

	echerchenberich tes Patentdokui		Datum der Veröffentlichung		tglied(er) der atentfamilie	Datum der Veröffentlichung
	9620209	A	04-07-1996	DE AU AU BG CA CN CZ EP FI JP LT LV NO NZ PL	4447401 A 692346 B 4433896 A 101554 A 2208605 A 1171115 A 9701954 A 0799238 A 972624 A 10511379 T 97106 A,B 11954 A 11954 B 972927 A 298770 A 320799 A	04-07-1996 04-06-1998 19-07-1996 30-09-1998 04-07-1996 21-01-1998 18-03-1998 08-10-1997 18-06-1997 04-11-1998 27-10-1997 20-01-1998 20-06-1998 22-08-1997 28-10-1999 27-10-1997
	0240001	·	03_01_1000	SI SK US US ZA	9520137 A 78897 A 5973172 A 5827842 A 9510923 A	28-02-1998 10-12-1997 26-10-1999 27-10-1998 04-07-1996
<u>۲</u>	0349091	A 	03-01-1990	NL US	8801670 A 5089482 A	01-02-1990 18-02-1992
EP	0477107	A	25-03-1992	FR AT DE DE WO	2667070 A 161732 T 69128584 D 69128584 T 9204917 A	27-03-1992 15-01-1998 12-02-1998 30-07-1998 02-04-1992
US	4383992	Α	17-05-1983	KEIN	IE	
WO	9602277	A	01-02-1996	DE CA EP JP US	4426709 A 2194979 A 0771217 A 10502912 T 5798338 A	25-01-1996 01-02-1996 07-05-1997 17-03-1998 25-08-1998
WO	9001320	A	22-02-1990	EP HU JP JP JP US US	0381747 A 51287 A,B 1922814 C 2167228 A 6043314 B 5376641 A 5229370 A	16-08-1990 28-04-1990 07-04-1995 27-06-1990 08-06-1994 27-12-1994 20-07-1993

Formblatt PCT/ISA/210 (Anhang Patentfamilie)(Juli 1992)

÷			
			:
	Ŧ		
		4.5	